-1- (WPAT)

Title - Hyaluronic acid prodn. by culture of e.g. Streptococcus pyogenes includes maintaining medium viscosity below 200 cps. to increase yield
Patent Assigned to: - (KYOW) KYOWA HAKKO KOGYO KK
Priority- 85.08.01 85JP-170287
NUM - 1 patent(s) 1 country(s)
Patent Number - JP62032893 A 87.02.12 * (8712)
AP -- 85JP-170287 85.08.01
IC2 - C12P-019/04 C12R-001/46
Abstract - JP62032893 A

In the prodn. of hyaluronic acid by culturing bacteria capable of producing hyaluronic acid the viscosity of the culture medium is kept under 200 cps. by adding the same medium intermittently or continuously. Hyaluronic acid is produced in the culture medium and collected. Pref. bacteria are Streptococcus pyogenes, Streptococcus equi., Streptococcus equisimilis, Streptococcus dysgalactiae, Streptococcus zoocpidemicus. The bacteria are cultured in a medium contg. carbon sources, nitrogen sources and inorganic salts under aerobic condition at 33-38 deg.C. During the culture, the same medium (1-10 times diluted) is added to the culture to lower the viscosity. Two methods, semicontinuous method and continuous method, are used. In the semicontinuous method, when the viscosity reaches 100-150 cps. a part (20-80%) of the culture medium is removed and the same volume of the same medium (1-10 times diluted) is added. In the continuous method the same medium (1-10 times diluted) is continuously added and the same volume of the culture medium is removed simultaneously.

Pref. hyaluronic acid is collected from the culture medium by conventional purification method for polysaccharides.

USE/ADVANTAGE - The yield of hyaluronic acid from glucose used as a source material is 23% while 7.5% in the conventional bath method due to the viscosity of the culture medium being kept under 200 cps. resulting in the medium being well stirred.

発明が解決しようとする問題点

使来行われている四分培美法では、ヒアルロン酸が蓄積するにつれて、培養液の粘皮が著しく増加し、提择が不完分で、ヒアルロン酸の蓄積量増加は困難になり、対観収率は10%以下で生産性が悪くなる。使って、使来法では工業的に安価なヒアルロン酸の製造が困難であり、ヒアルロン酸の新規製造法の開発が望まれている。

問題点を解決するための手段

本発明者らは、散生物の培養によるヒアルロン酸の製造において、培養液の粘度を200cps 以下に調整して培養すればヒアルロン酸の生産を向上できること、およびその粘度の維持が半連続または連続式培養によって達成できることを見出し本発明を完成した。

以下に、本発明を詳細に説明する。

本発明はヒアルロン酸生産能を有する微生物を培養してヒアルロン酸を製造する方法において、培養中、間欠的または違統的に培地を供給し、培養液の粘度を200cps以下になるように維持しつつ培養を行い、培養液中にヒアルロン酸を蓄積させ、これを採取することを特徴とするヒアルロンプの製造法を提供する。

本発明方法において、培養液の粘度を 200cps

(Bergey's Manual of Determinative Bacteriol.) 491、1974] のA群およびC群のストレプトコッカスの開催、例えば、ストレプトコッカス・ビオゲネス、ストレプトコッカス・エクイ。ストレプトコッカス・エクイシミリス、ストレプトコッカス・ディスガラクティアエ、ストレプトコッカス・ボーエピデミクスなどが用いられる。とくに好適にはストレプトコッカス・ズーエピデミクス(Streptococcus zooepidemicus) MCTC 7023 が用いられる。

本発明に用いる培地としては、炭素源、窒素源、 無機物、その他の栄養物を適当に含有する培地な らば、合成培地、天然培地のいずれも使用可能で ある。

炭素源としてはグルコース、シュクロース、廃 額度、各種でん粉糖化液、モルロース糖化液などが使用できる。窒素源としては、ペプトン、酵母エキス、コーンスチープリカー、カゼイン加水分解物、ブレイン・ハート・インヒュージョン、馬血清などの有機変素が、硫酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、塩酸アンモニウム、東欧アンモニアなどが使用できる。無機塩としては、リン酸ーカリウム、リウム、東北碳酸ナトリウム、塩化ナトリウム、チオ碳酸ナトリウム、 以下に維持するためには、培養液の一部を培養液から抜き出し、それとほぼ等容量の培地を補充派加して培養を続ける半連続培養法、または培地を連続的に供給する一方供給量と、容量の培養液を連続的に培養措から取り出すようにして培養を挑ける連続培養法による。

半速號培養法の場合、培養液の粘度が100~150 Cpsに達した時点で培養液の一部(20~80%)を抜き取り、それと等容量の培地(初発培地の 1/10 ~1 倍濃度の培地)を補充活加して培養を行う。 連続培養法の場合は、培養液の粘度が 100~150 Cps になるように、培地(初発培地の1/10~1 倍 濃度の培地)を連続的に供給し、供給量と等容量 の培養液が発酵槽外に出るように制御して培養を 行う。

培養液の粘度は、回転式 B 型粘度針 (23 ,60 rpm,30 t) で満定する。また、ヒアルロン酸の満定は、硫酸-カルバゾール法(東大出版会観「電元器の定量法」、57~59,1969)で行う。

本発明に使用される微生物としては、ヒアルロン酸を調体外に書積する菌体であればいずれも使用可能であるが、とくにランセフィールド(Lancefield)による血清学的分類(パージーズ・マニュアル・オブ・デクミネイティブ・バクテリオロジィ

破職第一鉄、破職マンガン、塩化カルシウム、炭酸カルシウムなどが用いられる。その他の微量要素として各種のビタミン、例えばチアミン、ニコテン酸、ビチオン、パントテン酸などが用いられる。

使用機体が散野気性の関種であるので、通常の 野気性菌の培養に比べてかなりの低通気条件また は低度拌条件の培養が適している。培養温度は 25~42℃、野ましくは33~38℃が適当で ある。培養時のpHは5~9、野ましくは7前後 に保持する。pHの顕整には通常のアンモニア水、 水酸化ナトリウム、水酸化カリヴムなどが用いら カス

本発明による半連続および連続培養法が、回分 培養法に比べて使れている点は、以下の通りであ Š.

- (1) 使用した糖質原料当りの収率、時間当りの生 産速度が高い。
- ② 培養液の粘度が低く抑えられているため、復 排が充分行われる。
- (3) グルコースの選定が低く抑えられているため、 激生物の培養およびピアルロン酸の生成に効果 的でネス
- (4) 一つの発酵槽で長時間培養が可能である。従って、一定量のヒアルロン酸を取得するのに必要な操作を簡略化できる。

以下に本発明の実施例を示す。

実施例1.

選妹として、ストレプトコッカス・ズーエビデ ミクスNCTC 7023 を用いた。

ブレイン・ハート・インヒュージョン寒天培地 (日水製薬社製)で37℃、16時間培養した簡 体を、グルコース1%、ペプトン1.5%、酵母エキス0.5%、コーンスチープリカー1%、グルタミン酸ナトリウム0.3%、リン酸第二カリウム0.2%、硫酸マグネシウム0.05%、チオ硫酸ナトリウム0.1%の組成の培地(pH7.0)400 miをごれた28容三角フラスコをオートクレーブで収慮したものに植館し、別に殺菌した使酸カル

MgSO₄·7H₂O 0.01% Na₂S₂O₂ 0.02%

以後16回、培地の粘度が150cpsに達した時点で上記の操作を繰り返し培養を続行した。

得られた結果および対照として行った回分培養 法の場合の結果を第1表に示す。

第 1 表

		半連続培養法			回 分 培 集 法		
		初発量	供給量	全量	初発量	7時間目 添加量	全量
主	762-2	400	1600	2000	1200	800	2000
な党	4717	300	160	460	300	100	400
主な栄養蒸災の	酵母エキス	100	80	180	100	50	150
(g)	コーンステーブ	300	800	1100	200	200	400
培養時間 (時)			29			34	
培養液粘度 (cps)		150			2700		
t7%ロン酸 (g)		460			150		
対/\$2-2 収率 (%)		23.0			7.5		

实施例2.

連続的に培地の供給および培養液の抜き出しが

培美開始5時間後に簡体生育はほぼ定常期に達し、培養液の粘度は150cps、ヒアルロン酸の普接量は25g/&であった。その時点で、培養液の光量すなわち10 & を発酵槽から抜き取り、穀協した以下の組成の液10 & を発酵槽に供給し培養を続けた。

グルコース	1 %
ペプトン	0.1 %
群母エキス	0.05%
コーンスチープリカー	0.5 %
K.HPO.	0.02%

できる30 & 容ジャーファーメンターを用いて、 実施例1と同様の条件で被差を行った。

培養開始4時間後から培養液の粘度が140 cpsに保たれるように殺菌した以下の培地の添加および培養液の抜き出しを行った。

グルコース	1 %
ペプトン	0.1%
酵母エキス	0.05%
コーンスチープリカー	0. 5 %
K, HPO.	0.02%
Mg S O4 + 7 H 2 O	0.01%
Na, S, O,	0.02%

培地添加速度は7.2 4 / 時、様体積は20 4、 使って希釈率は0.3 6 / 時、平均滞留時間は2.8 時間で34時間連続培養を行った。

得られた結果および対照として行った回分培養 法の場合の結果を第2表に示す。

	,	连接培養法			四分培 县 法		
	·	初発量	供給量	全量	初発量	7 時間目 添加量	全量
莱	753-7	400	2160	2560	1200	800	2000
崟	イプトツ	300	218	516	300	100	400
主な栄養基質の	群母177	100	108	208	100	50	150
(g)	コーンステーブ	300	1080	1380	200	200	100
培養時間 (時)		34			34		
培養液粘度 (cps)		140			2700		
t7\$a岁酸 (g)		565			150		
対74コース収率 (%)		22. 1			7.5		

発明の効果

本発明方法によれば、ヒアルロン酸を描めて効 率よく安備に供給することができる。

特許出職人 (102)協和職即工業株式会社 代表者 加 鄉 幹 夫